```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No
               Kind
                               Applicat No
                                                      Date
                                                                Week
                      Date
                                                               198750 B
                    19871216
                               EP 87108037
                                                Α
                                                    19870603
EP 249139
                Α
JP 63027829
EP 249139
                               JP 87145454
                                                Α
                                                    19870612
                                                               198811
                    19880205
                A
                               EP 87108037
                                                    19870603
                                                               199429
                                                Α
                B1
                    19940727
DE 3750275
                    19940901
                               DE 3750275
                                                    19870603
                                                               199434
                G
                                                    19870603
                               EP 87108037
                                                Α
                    19940927
                               CA 561112
                                                A
                                                    19880310
                                                               199439
                C
CA 1332119
                                                               199542
                                                    19870423
IE 64507
                В
                     19950823
                               IE 871053
                                                Α
                    19950704
                               KR 875909
                                                Α
                                                    19870611
                                                               199715
KR 9507226
                B1
                                                    19870612
                                                               199812
                               JP 87145454
                                                Α
                    19980216
JP 2714378
                B2
                                                    19870603
                                                               199814
                B2
                    19980311
                               EP 87108037
                                                Α
EP 249139
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
                           Main IPC
                                        Filing Notes
Patent No Kind Lan Pg
               A E 20
EP 249139
   Designated States (Regional): FR GB NL
249139 B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
               B2 10 G03F-007/039
B2 E 11 G03F-007/004
                                       Previous Publ. patent JP 63027829
JP 2714378
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                         G03F-007/004
CA 1332119
               C
                         G03F-007/004
IE 64507
               В
                         G03F-007/004
               B1
KR 9507226
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
         A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
         pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
     of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
     wt. of a cpd. (I) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
     least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
     aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
     and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
     copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
     integrated circuits and multilayers resist structures.
```

Dwg. 0/0

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>		識別記号	庁内整理番号	@2	渊	昭和63年(198	28)2月5日
G 03 F	1/00 1/72	3 0 3 3 5 3	7267—2H 8205—2H				
G 03 F	9/00	3 3 3	B-7124-2H	審査請求 未請	求	発明の数 3	(全9頁)

公発明の名称 レジスト組成物およびその使用

②特 顧 昭62-145454

❷出 類 昭62(1987)6月12日

優先権主張 Ø1986年6月13日 9米国(US) 9873914

砂発 明 者 ジェームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

砂発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

オブライエン ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

砂発 明 者 ジュリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顋 人 ゼネラル・エレクトリ アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

ツク・カンパニイ イ、リバーロード、1番

四代 理 人 弁理士 生沼 徳二

明如 包

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒 1.00 魚魚部、ならびに、
 - (B) (1) 平均分子量が200~20. 000であり水または水性塩基に可給性の有機ポリマー100度量額、
 - (前)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(1)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で置換された単純な化合物5~100重量部、および
 - (目) 有効量のアリールオニウム

垃

からなる固形分 5 ~ 8 5 重量部 からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノポラック樹脂であることを特徴とする特許蔚水の範囲部1項に記載のスピンまたは治液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で図換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 級のスピンまたは譲波注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは静波注製可能な組成物。
 - (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特許 許額水の範囲第1項に記載のスピンまたは榕校生 型可能な組成物。
 - (7) 棺解禁止剤がアリール t ープチルエーテルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (8) 溶解禁止剤がアリール・マブチルカーポ ネートであることを特徴とする特許額次の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9)オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許財政の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 - メトキシフェニルフェニルロードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(13) パターン化されたレジスト基板複合体の製造方法であって、

(1) 基板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、

(Ⅱ)レジストー基板複合体を約35℃~180

(1.5) 基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の複合体。

(16) 基版が銅ークラッド積層体であること を特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復 合体。

3. 免明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microlithography)」に示されているように、徐解鉄止に基づくノポラックをベースとするポジ型レジストは一般に、稀薄な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として医換1、2ージアソナフトキノンは取射の路

での範囲の温度にベーキングし、

(音) 適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、

(N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、

(v) 取射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

(A) 有機熔媒100重量部、ならびに、

(B) (a) 平均分子量が200~20.000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100質量部、

(b) 水または水性塩基に不熔性で源点が少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で関換された単純な化合物5~100重量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩からなる固形分5~85重量部。

(14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

に転位を受け、レジストの寛光した部分は移薄水 性塩基に対して可格性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアソナフトキ ノンに特有の吸収に基づく366ヵmより扱い近 紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito) らの米园特許第4, 491, 62 8号に数示されているように、光明始剤としてジアリールロードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として迫び V ではく200~800nm) で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光開始剤は不安定な懸壁(ペンダント)基が緑返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架構が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を捉入す ることによって、改良された結果が行られること がある。

本発明の基礎となった本免明者らの発見は、市 下のポリマーをベースの樹脂として用いて、電子 ピーム、X線および600~200nmの範囲の ピーム、X線および600~200nmの範囲の では対してある。このホトレジスト組成が対は、 ということである。このホトレジストの を会合において、 を会合において、 を会合が発酵上別マーを使用することがでいいない。 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、のでは、 ないが、 ないが、

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノポラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー (たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4~ピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本苑明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で製造した単純な化合物、すなわち 邱出されたホトレジスト領域が可溶化される。

免叨の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 熔液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 用量で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1)用の締解禁止弱である、酸に対して不安定な基で匿換された単純な化合物5~100 部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分 5~8 5 部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

辞解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特別昭63-27829(5)

本苑明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸盤 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸のte r t - プチルエステルおよびフェノール類の t e r tープチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 節基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Tiepe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion)、9, 9 (1

984) に、またクリベロ(Crivello)によって米 国特許節4、058、440号、第4、058、 401号、第4、059、055号および第4、 151、175号(これらは本発明と同じ超受人 に譲渡されており、引用によって本明知者中に含 まれるものとする)に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

$$\frac{E}{E} \stackrel{!}{\sim} N - \bigcirc N_2 \stackrel{!}{\sim} P F_6$$

[C H Fe C H] PF "

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン強布、暗線、溶液注型、または浸液 強布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3) 適用(堕布)されたレジストをパターン化 された様式で風射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~1.85℃の範囲の湿度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板包合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には用ークラッド(被覆) 級脳体、シリコン (ケイ素)ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および取射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト和成物を製造する際、各種の成分の添加原序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判明している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)エーテル、酢酸1ーメトキシー2ープロピル、クロロペンゼン、1、1、2、2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルイソプチルケトン、シクロへキサノン、ローブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Haina)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhoda Island)、イースト・プロピデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Wallingford) 数のKTIである。

さらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の波長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増感剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 割またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増感剤としては、たとえばベンソ フェノン、2ークロロチオキサントン、アントロ ン、9ーエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ベリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラピン、セトフラピンーT、アントラキノン、9,10ージフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の増感剤を本発明の実施の際に用い られる開始剤と組合せて使用して電子ピームおよびX線照射下ならびに可視光またはUVの照射下 でのホトレジストの応答を作正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、銀役回路、たとえばボリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、表面活性剤、反射防止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当変者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。 部と あるのはすべて低量部である。

フェノール樹脂			理像剂/水		
メタークレゾールノポラック	1	:	1		
ポリピニルフェノール	5	:	1	(後漢)	
tープチルフェノール					
ノボラック	5	:	1	(投資)	

これらのレジストを現像したところ、2~3. 5 u mの像が解像できた。

実施例2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 5 g (0. 3 モル)とチオニルクロライド 1 2 0 ml の配合物を 1 時間 超流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。 得られた固体をテトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この添加が完了した後尺応促合物を 4 時間 違流し、冷却し、次いで水中に注いだ。 得られた固体を逃過して災め、水

実施例1

市販の各種フェノール樹脂 (分子量約1.00 0) 1. 5 g \ V - t - T + N + V T + V - F 0. 5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 g、および1-メトキシー2-プロピルアセテー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを眩光して像を形成する風射は、サス (Suss)M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 0秒、強度は4.5mW/dとして行なった。鰈 光後ウェハを強制空気オープン中で 6 0 秒間 1 1 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351項 位別の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、岐圧下で乾燥した。この生成物をn-へ キサンで再結品すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレンー2 - カルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボラック樹脂1.5g、 t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレート 0.5g、 ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート 0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート 6 m L を使用してホトレジスト組成物を製造した。 実施例1の手順に従って作成した被狙シリコンウェハを、 照射時間を15~40秒として像が形成するように U V 光で 電光すると、解像度が3.5μmと良好な、 優れたポジ型の像が得られた。

突施例 3

市販のメタークレゾールノボラック以脂をジーt ープチルテレフタレートまたは t ープチルナフ

特開昭63-27829(8)

タレン-2-カルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト和成物を製造した。ジーtーブチルテレフタレート 特解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック 以貼 1.5g、禁止剤 0.5g、4-メトキシフェニルフェニルロードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1g、および光増感剤として 9-フルオレノン 0.03gを使用した。

t ープチルナフタレン-2-カルボキシレート を用いたホトレジストを、メタークレゾールノボ ラック似形1.5 s、 禁止剤0.5 s、 4-メト キシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロ メチルスルホネート0.1 s、 光増感剤としての ペリレン0.01s、 および1-メトキシー2-プロピルアセテート6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ - t - プチルテレフタレート禁止剤と9 - フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 3 1 3 n m で 5 秒間照射し、t - プチルナフタレ

明気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この混合物を5分間投作し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。混合物を2時間投作した。次にこの混合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水破散ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の関係が行られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市阪のメタークレソールノボラック切断1.2 g、tープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を切いてホトレジスト和成物を設立した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒 欧先

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間照射した。使用した禁止剤、光増級剤および被長の組合せを次の表に示す。

禁止剂	光增感剂	UV A (nm)
ジーt-ブチル	9-フルオレノン	818-
テレフタレート		
1-ブチルナフタレ	ペリレン	405-488
ン-2-カルボキシ		365
レート		

上記の条件下KT I 3 5 0 現像被中でレジスト を加工処理した。1 μ m の像が解像できた。

夹施例 4

禁止剤のt−プチル−2−ナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール 5 g (0. 3 5 モル) をチトラ ヒドロフラン 9 0 m L に拾かした拾波に、 登余努

し、125℃で30~60秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

奖施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 s、4-t-プトキシーp-ピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 sおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート5 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間 S 光し、125 でで30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを何た。

灾能例 5

市販のメタークルゾールノボラック以脂 1. 5

g、tープチルー1 Hーインデン-3-カルボキシレート500m、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート100mおよび1ーメトキシー2ープロ政物でサテート6mLを用いてホトレジスト組成物を製造した。このホトレジストを実施例1に記載したようにしてスピンコートし照射した。313nmで15~20秒間照射し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KT1351現像剤と水の1:1 締被中で1分間現像して、くっきりした2、5μmのライン/スペースを得た。

灾脏例?

市阪のメタークレソールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の開始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 6g、 t ープチルアダマンタン-1ーカルボキシレート500 gg、

灾能例9

実施例.8 のm - クレゾールノボラック樹筋 3 を モメチルエチルケトン 1 0 m L に溶解した。 切ら れた溶液に、 t - ブチルー 2 - ナフタレンカルボ ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100g、お よび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6m Lを共にプレンドして作成じた。 別のホトレジス トの国合では、メタークレゾールノポラック提覧 を1.5g、禁止剤を500g、4ーメトキシフ ェニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110gおよび1-メトキシー2-プロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5. 22mW/cfの強度で、 313nmで10~15秒間、254nmで2~ 3秒間或光して像を形成した。このレジストを実 旌例1の手頭に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは 3 um、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2.5μmの解像度が得られた。

実施例8

mークレゾールノボラック樹脂(シェネクタデ イー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s、ペリレンを0.02 s、および4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 s 加えた。この混合物を銅ークラッドエボキシーガラス回路板の上に盤布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Nylar) 樹脂製の定させたのは、800 Wで安定させたのででつかがを、800 Wで安定させたのにはから30 秒間限射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、KTI351と水の1:1 収合物中で現像した。次いで塩化にエッチングしてマスクのくっきりしたボジ型像を得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤および開始剤を使用することができるものである。